

(19) 世界知的所有権機関  
国際事務局(43) 国際公開日  
2005年3月31日 (31.03.2005)

PCT

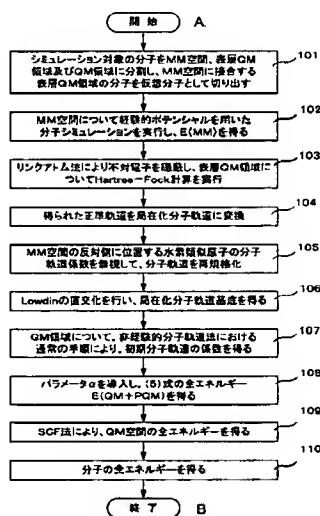
(10) 国際公開番号  
WO 2005/029385 A1

- (51) 国際特許分類<sup>7</sup>: G06F 19/00 (72) 発明者; および  
(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/013808 (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 米澤 康滋  
(22) 国際出願日: 2004年9月22日 (22.09.2004) (YONEZAWA, Yasushige) [JP/JP]; 〒5650875 大阪府  
(25) 国際出願の言語: 日本語 吹田市青山台 4-1-C 7 4-3 0 5 Osaka (JP). 高田  
(26) 国際公開の言語: 日本語 俊和 (TAKADA, Toshikazu) [JP/JP]; 〒1088001 東京都  
(30) 優先権データ: 特願2003-329751 2003年9月22日 (22.09.2003) JP 港区芝五丁目 7 番 1 号 日本電気株式会社内 Tokyo  
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本電気株式会社 (NEC CORPORATION) [JP/JP]; 〒1088001 東京都港区芝五丁目 7 番 1 号 Tokyo (JP). 国立大学法人大阪大学 (OSAKA UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒5650871 大阪府吹田市山田丘 1 番 1 号 Osaka (JP).  
(74) 代理人: 宮崎 昭夫, 外 (MIYAZAKI, Teruo et al.); 〒1070052 東京都港区赤坂 1 丁目 9 番 2 0 号 第 1 6 興和ビル 8 階 Tokyo (JP).

[続葉有]

(54) Title: MOLECULE SIMULATION METHOD AND DEVICE

(54) 発明の名称: 分子シミュレーション方法及び装置



A...START  
101...DIVIDE MOLECULE TO BE SIMULATED INTO MM SPACE, SUPERFICIAL QM REGION, AND QM REGION AND CUT OUT MOLECULE IN SUPERFICIAL QM REGION IN JUNCTION WITH MM SPACE, AS VIRTUAL MOLECULE  
102...EXECUTE MOLECULE SIMULATION USING EMPIRICAL POTENTIAL FOR MM SPACE AND OBTAIN E(MM)  
103...CONCEAL NON-PAIR ELECTRON BY LINK ATOM METHOD AND EXECUTE HARTREE-FOCK CALCULATION FOR SUPERFICIAL QM REGION  
104...CONVERT OBTAINED NORMAL ORBITAL INTO LOCALIZED MOLECULAR ORBITAL  
105...IGNORE MOLECULAR ORBITAL COEFFICIENT OF HYDROGEN-SIMILAR ATOM POSITIONED OPPOSITE TO MM SPACE AND RENORMALIZE MOLECULAR ORBITAL  
106...EXECUTE LOWDIN ORTHOGONALIZATION AND OBTAIN LOCALIZED MOLECULAR ORBITAL BASE  
107...OBTAIN COEFFICIENT OF INITIAL MOLECULAR ORBITAL BY ORDINARY PROCEDURE IN NON-EMPIRICAL MOLECULAR ORBITAL METHOD FOR QM REGION  
108...INTRODUCE PARAMETER A AND OBTAIN ALL ENERGY E(QM+PQM) OF EQUATION (5)  
109...OBTAIN ALL ENERGY OF QM SPACE BY THE SCF METHOD  
110...OBTAIN ALL ENERGY OF MOLECULE  
B...END

(57) Abstract: There is provided a molecule simulation method for dividing a molecule or a part of molecule to be simulated into a QM space and an MM space and applying a non-empirical molecular orbital method to the QM space and a method based on an empirical potential to the MM space. The molecule simulation method includes a step for acquiring structure data on the molecule or part of molecule to be simulated from a storage section and dividing it into the QM space and the MM space and a step for replacing a part of all energy-expressing equation in the non-empirical molecular orbital method concerning the QM space with an empirical potential.

(57) 要約: シミュレーション対象の分子または分子の一部をQM空間とMM空間とに分割し、QM空間に対して非経験的分子軌道法を適用し、MM空間に対しては経験的ポテンシャルに基づく方法を適用して分子シミュレーションを行う分子シミュレーション方法は、記憶部から、シミュレーション対象の分子または分子の一部を構造データを取り出してQM空間及びMM空間に分割する段階と、QM空間に関する非経験的分子軌道法における全エネルギー表式の一部を経験的ポテンシャルで置き換える段階と、を有する。



(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:  
— 国際調査報告書

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY,

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。